

руссонд/ростовская область

Сергей Мостовиков,
ВЕДУЩИЙ
РУБРИКИ



Скорость желаний

Жизнь оставляет шрамы тем, кто думает о ней

Сережа Иванов решил быстро со всем разбраться. Родился он раньше времени, мать и врачи ничего не смогли с этим поделаться, пришлось повозиться. Сережа очень торопился, еле дышал, его приводили в чувство в реанимации. Потом оказалось, что из-за спешки кости Серезиной головы сростаются слишком быстро и все это необдуманное стремление может оказаться ненужным и даже опасным для мозга: ему некуда будет расти, чтобы успеть за желаниями нетерпеливого Иванова. Матери пришлось искать врачей и деньги, чтобы оплатить сложную операцию. Голову Серезе раскроили, устроили там искусственные роднички, остался у него шрам, как от битвы с воображаемыми препятствиями, встающими на пути слишком целеустремленного человека. Стоило оно того? Вот ему сейчас год с лишним, кругом Воронеж, старший брат Алеша, мать не работает, сидит в декрете, отец иногда появляется, но с ними не живет. К чему так стремился Сереза? Что это? Да жизнь. О ней мы и разговариваем с Серезиной мамой Ольгой Ивановой.

«Я врач-терапевт. Пошла в медицину, потому что, скажем так, в моем лице моя мама реализовала свою мечту. В свое время она недобрала два балла в медицинский и не прошла. В декрет уходила с должности заместителя главного врача больницы.

Наверное, я ценю самостоятельность. Замужем не была, но вот родила двоих сыновей. Родила для себя. С отцом ребят у меня замечательные отношения, он нам чем может помогает, старается по крайней мере.

Я всегда хотела большую семью. Но не получалось, получалась карьера. Обычно ведь как выходит — либо одно, либо другое. Я с 26 лет вела приемы, с пациентами работала, у меня получались руководить. К тому же одна из специальностей моего терапевтического профиля — онкология. Так что я в основном занималась людьми, а не собой.

Но вот у меня двое ребят. Сереза у нас родилась раньше срока, на Рождество. Мне бы еще полтора месяца походить в свое удовольствие. В принципе, все было в порядке. Ну, он был слабым, какое-то время пришлось набирать вес, но в целом ничего страшного. Правда, еще тогда неонатолог сказала нам, что форма головы у Серези — ну, скажем так, не шариком. Посоветовала понаблюдаться, мало ли что.

Где-то в шесть месяцев уже стало заметно, что лобные доли у Серези стали чуть выпирать, появилось подозрение, что с черепом что-то не в порядке. Съездили к нейрохирургам, и нам сказали, что сагиттальный шов, который соединяет правую и левую теменные кости, у нас уже действительно схватился раньше времени. Значит, мозгу будет мало места для роста, он начнет давить изнутри. Нам предложили операцию: пока кости мягкие, их разрежут и сделают два искусственных родничка. Один из них фиксируется специальными биоразлагающимися пластинами. Год они не дают костям срастись, а потом растворяются. Чтобы приобрести эти пластины для операции, мне пришлось обратиться в Русфонд. Легко сказать — обратиться. Если бы мне надо было чего-нибудь отрезать, разговора бы не было. А тут ребенка собираются перекраивать. У меня от этого у самой полголова седой, краска не берет.

Мой папа говорит, что Сереза после операции как-то повзрослел. А мне кажется, он вообще оказался человеком вдумчивым. Вот Алеша — он постарше, ему три с лишним года, у него устанавливается характер, он все больше права качает, немного хитрит. А Серезка — он смотрит на него оценивающе, внимательно, как бы со стороны. Но ведь он и на меня так смотрит. Так что я хотя и посидела, мне теперь совершенно ясно, ради чего я живу с этой седой головой».

Вкус жизни

Соню Шолохову спасет внутривенное питание



Со временем внутривенное питание можно будет отменить.

Соне из города Пролетарска Ростовской области 11 месяцев. Половину своей жизни она провела в реанимации и больничных палатах. У Сони врожденная патология расположения кишечника. Врачам пришлось удалить значительную часть тонкой кишки, маленькая девочка перенесла четыре сложные операции. Сейчас организм Сони не усваивает обычную пищу, необходимо внутривенное питание — это вопрос жизни и смерти.

«Соня родилась здоровенькой, хорошенькой, первые пять месяцев были настоящим счастьем: дочка хорошо ела и развивалась, веселая, активная, смывленная, в пять месяцев она уже пыталась ходить: я держу дочку за руки, а она уверенно перебирает ножками, — вспоминает Сониная мама Елена. — А в декабре прошлого года с ребенком что-то случилось. Соня перестала есть, стала капризной, вялой, кожа у нее побледнела. Такой резкий контраст за несколько дней! Я очень испугалась и вызвала скорую. Девочку госпитализировали в районную больницу Пролетарска. Состояние стремительно ухудшалось, Соня стало тяжело дышать, началась сильная рвота, анализы показали наличие крови в кале. Экстренно, самолетом в санавиацию, ребенка отправили в Ростов-на-Дону, в Областную детскую клиническую больницу».

Здесь врачи предположили, что у Сони кишечная непроходимость, и сразу же провели операцию. Но на следующий день у девочки вздулся живот, воз-

никли сильные боли, поднялась температура. Соне сделали вторую операцию, следом третью. В результате этих операций были удалены омертвевшие ткани и значительная часть кишечника.

«Следующие три месяца дочка провела в реанимации. Это был ужас. У Сони держалась температура под 40, начались судороги, сильная тахикардия — больше 200 ударов в минуту, развилась двусторонняя пневмония, сепсис, затем почечная недостаточность. В январе дочку подключили к аппарату искусственной вентиляции легких, кормили и вводили лекарства через венозный порт. Соня лежала не шевелясь, даже ручку поднимать сил не было. Я не знала, что делать... — рассказывает Елена. — Поговорила с ростовскими врачами и приняла решение ехать в Москву, в Филатовскую больницу. От других родителей узнала, что в этой больнице больше опыта лечения детей с такими тяжелыми заболеваниями. После заочной консультации из Москвы ответили,

что готовы нас принять. В апреле мы были в столице».

В Филатовской больнице Соне провели полное обследование, врачам удалось стабилизировать состояние девочки, справиться с побочными заболеваниями. Московские врачи сделали еще одну операцию: правильно «переложили» кишечник. Хирург объяснил Елене, что у Сони синдром Ледда — рецидивирующая кишечная непроходимость, вызванная неправильным расположением кишечника. После операций у ребенка сформировался синдром короткой кишки. Сейчас организм не может усваивать обычную пищу, Соне необходимо внутривенное питание.

«Первые две недели после операции были сложными. Но потом дочка пошла на поправку, из реанимации ее перевели в обычную палату, здесь мы с ней все время вместе. Соня оживает, играет, смеется, гулит, вечерами нам даже разрешают выйти на улицу, — делится радостью Елена. — Температура, судороги, ИВЛ, венозный порт — все это в прошлом».

Врачи уверены, что уже в ближайшее время Соню можно будет выписать из больницы. И они самой смогут вернуться домой, где их очень ждут папа Денис и старший Сонин брат Саша, ему 14 лет. А через полгода, по прогнозам врачей, девочка сможет есть обычную пищу.

Но сейчас Соне жизненно необходимо внутривенное питание. В больнице она получает его бесплатно. А после выписки родителям придется покупать и питание, и расходные материалы для его введения, так как государство их не предоставляет. А стоит питание и набор расходников на полгода очень дорого, таких средств у Шолоховых нет.

«Недавно у Сони начали резаться зубки. Врачи сказали, это хорошо, значит, у организма появились силы на развитие. И дочка вновь начала расти и наконец-то прибавляет в весе, больше 300 граммов уже прибавила, — рассказывает Елена. — Сейчас главное, чтобы Соне питания хватало, и все будет хорошо».

Галина Козлова,
Ростовская область

КАК ПОМОЧЬ

ДЛЯ СПАСЕНИЯ СОНИ ШОЛОХОВОЙ НЕ ХВАТАЕТ 1 340 279 РУБ.

Педиатр Детской городской клинической больницы №13 имени Н. Ф. Филатова Елена Костомарова (Москва): «У Сони аномалия расположения кишечника. В пять месяцев случилась инвагинация (внедрение одной части кишечника в просвет другой его части) и некроз петель кишечника. Значительную часть тонкой кишки пришлось удалить. У девочки сформировался синдром короткой кишки, и сейчас Соня питается в основном парентерально. Со временем, по мере роста и адаптации оставшейся части кишечника, нам удастся расширить диету и отменить внутривенное питание».

Цена парентерального питания на полгода и расходных материалов для его введения — 1 382 110 руб. Читатели Русфонда собрали 41 831 руб. Не хватает 1 340 279 руб.

Дорогие друзья! Если вы решите помочь Соне Шолоховой, пусть вас не смущает цена спасения. Любое ваше пожертвование будет с благодарностью принято. Все необходимые реквизиты есть в Русфонде. Телефон бюро Русфонда в Ростовской области: 8-928-133-66-73, e-mail: rusfondnord@mail.ru. Можно воспользоваться и нашей системой электронных платежей, сделав пожертвование с банковской карты или электронной наличностью, в том числе из-за рубежа. Подробнее — на www.rusfond.ru/rostov. А владельцы айфонов и андроидов могут отправить пожертвование через мобильное приложение, бесплатно скачав приложение по ссылке www.rusfond.ru/app.
Экспертная группа Русфонда

Лекарство Ксюше Семененко оплачено

12 апреля на rusfond.ru, rbc.ru, 1rnd.ru, DonNews.ru, на сайтах «Коммерсантъ — Юг России», «РБК Юг», в газетах «Коммерсантъ — Юг России» и «Наше время» мы рассказали историю двенадцатилетней Ксюши Семененко из Ростовской области («Сила жизни», Галина Козлова). У девочки тяжелая форма апластической анемии: ее организм не вырабатывает достаточного количества клеток крови — эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов. Остановить патологический процесс, достичь состояния ремиссии помогла терапия препаратом револейд. Лечение необходимо продолжать в течение года. Но это лекарство не предоставляется за счет госбюджета. А купить его у Ксюшиных родителей нет возможности. Рады сообщить: вся необходимая сумма (859 089 руб.) собрана. Людмила, мама Ксюши, благодарит всех за помощь. Примите и нашу признательность, дорогие друзья.

И ВОТ ЕЩЕ НОВОСТИ.

Одна компания, 422 читателя и 1908 телезрителей и радиослушателей оказали испывающую помощь (1 394 752 руб.) четверным тяжелобольным детям — очередникам ростовского бюро Русфонда.



Препарат поможет стимулировать выработку собственных клеток крови

Оплачены: расходные материалы для операции по поводу врожденного порока сердца Давиду Кривой (9 лет, 87 626 руб., г. Аксай, Ростовская обл.), расходные материалы для операции по поводу тахикардии Александре Шевченко (15 лет, 164 920 руб., Егорлыкский район, Ростовская обл.), лечение детского церебрального паралича, спастического тетрапареза (двигательные нарушения) Акиму Морозову (3 года, 199 430 руб., г. Ростов-на-Дону, Ростовская обл.).

Помогли: Ирина М. (ОАЭ), Dima, Victoria T. (оба — США), Ана (Франция), Виктория (Брянская обл.), Сергей Валерьевич Бастра-

ков (Владимирская обл.), Андрей Ширянт, Марина (оба — Волгоградская обл.), Александр, Влад Белгород (оба — Воронежская обл.), за Александра (Кировская обл.), Аля, Андрей, Анжелика Михайловна, Анна, Аноним, Вик, Ева, Екатерина, Елена Сапрыкина, Инга, Людмила, Марина, Настя, Наталья Фадеева, Никита (все — Краснодарский край), Александр, Семен Эдуардович Бираков (оба — Московская обл.), Сергей (Орловская обл.), Елена (Пензенская обл.), Марина (Приморский край), Анна (Республика Марий Эл), Анжелика, Ирина, Светлана (все — Самарская обл.), Евгений Овчаренко, Еле-

на, Олеся Воловик (все — Саратовская обл.), Майя (Тамбовская обл.), Борисович, Виктор, Ольга (все — Тюменская обл.), Снежана (Чувашия), Анатольевна, Дмитрий Каминский, Ирина, Ольга (все — Санкт-Петербург), четыре Александра, Алексей Кондратов, Алена Ушакова, два Андрея, Арина, Бурлакова, Вадим, Валерия, Ви, Викторевич, Виолетта Дорофеева, Владимир Новиков, Владимир Попов, Вова, Галина, Дарья, е, И, Иван, Игорь, Илона Жемчужная, Ирина, Ирина Круплова, Кирилл, Михаил, Некто, Оксана, три Олега, две Ольги, Руслан, С.Ш., Сергей, Таисия, Татьяна, Юлия, Яна, Alex, Andrey, Camilo, Eliza, nonr, ut erfpsdfnm (все — Москва), ООО «База химической продукции «Ютреактив», А.В. Трегубов, три Алексея, Алексей Альбертович Спесивцев, Алёна, Анастасия, Анастасия Баева, Анастасия Сапрыкина, Анна Мураити, Анна Телевная, Анна Шербина, Вадим Анатольевич, Владимир Шульга, Генн Т., Герман, Дарья, Дмитрий М., Доброжелатель, Егорлыкская, Елена, Елена Соболева, Ирина Сагирова, Кирилл Д., Кристина, Лариса, М. Крючек, Марина, Марина Баллок, Мир, Михаил, Михаил Ануфриенко, Надежда, Наталья, Никита, Николаевич, Оксана, Ольга, Ольга Т., Ольга Хоменко, два Павла, Ростов на Дону, Сергей Александрович Цветков, Татьяна Беляева, Ульяна Алфеева, Юлия К., daria.vogoraeva99 (все — Ростовская обл.). Спасибо!

Галина Козлова
Полный список — на www.rusfond.ru/rostov

Из свежей почты

Нелли Браец, 4 года, детский церебральный паралич, требуется лечение. 199 430 руб. Внимание! Цена лечения 199 086 руб. 344 руб. собрали читатели Русфонда. Не хватает 199 086 руб.

«Сразу после рождения у дочки диагностировали внутриутробную гипоксию — кислородное голодание. В месяц Нелли сделали УЗИ, которое не показало нарушений в работе головного мозга. Сначала дочка развивалась с некоторой задержкой, но к восьми месяцам уже пыталась ходить, держась за руки, активно лепетала. Однако после плановой прививки поведение ребенка резко изменилось: Нелли стала вялой, больше не вставала на ножки, ничего не произносила. После обследования врачи диагностировали ДЦП. Мы активно занялись реабилитацией дочери: лечебная физкультура, массаж, курсы терапии в больнице. И появились первые успехи: Нелли ходит с поддержкой, начала интересоваться игрушками. Но дочка не говорит, сама себя не обслуживает. Лечение надо продолжать. Нам рекомендовали обратиться в Институт медицинских технологий (ИМТ) в Москве, где есть успешный опыт помощи детям с такими же проблемами. Там готовы принять Нелли. А у нас нет возможности оплатить лечение: живем на небольшую зарплату мужа. Прошу вашей помощи! Екатерина Браец, Краснодар, Краснодарский край

Невролог ИМТ Елена Малахова (Москва): «Нелли требуется госпитализация. Мы постараемся развить координацию движений и мелкую моторику, активизировать двигательные навыки девочки, стимулировать речевую функцию, улучшить понимание обращенной речи и психоэмоциональное состояние Нелли».

Ростислав Кубарев, 9 лет, туберозный склероз, эпилепсия, требуется специальный тренажер. 80 809 руб. Внимание! Цена тренажера 81 809 руб. 1000 руб. собрали читатели Русфонда. Не хватает 80 809 руб.

«Сын родился в тяжелом состоянии, три дня находился на аппарате искусственной вентиляции легких. Однако после выписки из роддома Ростик хорошо развивался и набирал вес. Но в три месяца у сына начались эпилептические приступы, они были тяжелыми, Ростик постоянно кричал от боли в мышцах. Выяснилось, что у него редкое генетическое заболевание — туберозный склероз, при котором в органах и тканях образуются доброкачественные опухоли. Новообразования в головном мозге вызвали эпилепсию. Мы много занимаемся здоровьем Ростика, он проходил лечение в больницах Ставрополя, Москвы, Санкт-Петербурга, Израйля. Чтобы оплатить лечение, мы брали кредиты, сейчас их выплачиваем. Сын был на лечении в Испании, собрать средства помогли благотворительные фонды. Испанские врачи сделали четыре сложные операции на головном мозге. После этого приступы эпилепсии почти прошли, состояние Ростика заметно улучшилось. Теперь нам надо наверстывать упущенное. Для ежедневных занятий врач рекомендует специальный тренажер, состоящий из беговой дорожки и шведской стенки. Но за счет средств Фонда соцстрахования такое средство реабилитации не предоставляется. А купить его мы с мужем не можем, зарплата у него небольшая, денег едва хватает на самое необходимое. Я не работаю, занимаюсь сыном. Прошу, помогите! Анна Кубарева, Советский район, Ставропольский край

Невролог Отказанцевой участковой больницы Валентин Тонкачев (село Отказное): «Ростиславу необходимо каждый день заниматься на тренажере. Это поможет укрепить мышцы, развить чувство равновесия и двигательные навыки».

ДЛЯ ТЕХ, КТО ВПЕРВЫЕ ЗНАКОМИТСЯ С ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ РУСФОНДА

Русфонд (Российский фонд помощи) — один из крупнейших благотворительных фондов современной России, создан в 1996 году как благотворительный журналистский проект. В настоящее время действуют 18 региональных представительств фонда в России.

Миссия фонда — помощь в лечении тяжелобольных детей и инвалидов, содействие развитию гражданского общества и внедрению высоких медицинских технологий.

За минувшие годы Русфонд создал уникальную модель адресного журналистского фондирования. В настоящее время фонд системно публикует просьбы о помощи на страницах газеты «Коммерсантъ» и на rusfond.ru, а также на информационных ресурсах 174 региональных партнерских СМИ.

С 2011 года развивается телевизионный проект «Русфонд на „Первом“», с 2013 года партнерами фонда стали региональные филиалы ВГТРК.

Только в 2016 году более 6 млн телезрителей и читателей Русфонда помогли 3518 детям России и СНГ, собрали и пожертвовали свыше 1,607 млрд руб. В 2017 году (на 25 мая) собрано 705 917 347 руб., помощь получили 956 детей, протипировано 3495 потенциальных доноров костного мозга для Национального регистра.

За 20 лет частные лица и компании пожертвовали в Русфонд свыше 9,776 руб., на эти деньги возвращено здоровье более чем 18 тыс. детей. Серьезную поддержку получили сотни многодетных и приемных семей, взрослые инвалиды, а также детдома, школы-интернаты и больницы России. Фонд организует акции помощи в дни национальных катастроф. Русфонд помог 118 семьям моряков АПЛ «Курск», 153 семьям пострадавших от взрывов в Москве и Волгодонске, 52 семьям погибших заложников «Норд-Оста», 100 семьям пострадавших в Беслане.

Фонд — лауреат национальной премии «Серебряный лучник», награжден памятным знаком «Милосердие» №1 Министерства труда и социального развития РФ за заслуги в развитии российской благотворительности. Руководитель Русфонда Лев Амбиндер — член Совета при Президенте РФ по развитию институтов гражданского общества и правам человека. Дополнительную информацию о Русфонде можно найти на rusfond.ru.

Реквизиты: Благотворительный фонд «Русфонд», ИНН 7743089883, КПП 774301001, р/с 40703810700001449489 в АО «Райффайзенбанк», г. Москва, к/с 30101810200000000700, БИК 044525700.

Назначение платежа: Пожертвование на лечение фамилия и имя ребенка. НДС не облагается.

Адрес фонда: 125315, г. Москва, а/я 110; rusfond.ru; e-mail: rusfond@rusfond.ru.

Телефоны: в Москве 8-800-250-75-25 (звонок бесплатный, благотворительная линия МТС), факс (495) 926-35-63; в Ростове — Дону 8-928-133-66-73

руководитель ростовского бюро Русфонда Галина Козлова

ПОМОГАЕМ ПОМОГАТЬ
RUSFOND.RU/APP

